

Rifen 100 mg/ml - Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Autorizado

- Ketoprofen

Product identification

Nombre del medicamento:

Rifen 100 mg/ml - Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Rifen 100mg/ml solução injectável para equinos, bovinos e suínos

Principio activo:

Disponível unicamente em [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Product details

Principio activo y concentración:

Disponível unicamente em [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:**• Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• Caballos

- Meat and offal. 1 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM01AE03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

23/11/2009

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

219/01/09RFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/08/2023

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0002/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015295>